- For more records, click the Records link at page end.
- To change the format of selected records, select format and click Display Selected.
- To print/save clean copies of selected records from browser click Print/Save Selected.
- To have records sent as hardcopy or via email, click Send Results.

✓ Select All X Clear Selections

Print/Save Selected

Send Results

Format
Display Selected Free

1. 2 1/5/1 DIALOG(R)File 352:Derwent WPI (c) 2005 Thomson Derwent. All rts. reserv.

```
009344964
WPI Acc No: 1993-038437/199305
XRAM Acc No: C93-017336
 Determn. of glycated proteins e.g. fructosamine(s) in blood
  serum - uses protease e.g. proteinase K, pronase E, ananain etc., and
 bacterial, fungal or yeast keto-amine oxidase
Patent Assignee: GENZYME UK LTD (GENZ ); GENZYME CORP (GENZ )
Inventor: LOVELADY J A; POWER J A; STANIFORD J M
Number of Countries: 020 Number of Patents: 014
Patent Family:
                              Applicat No
                                             Kind
                                                     Date
                                                              Week
Patent No
              Kind
                     Date
                                                   19920727
                                                             199305
EP 526150
               A1
                   19930203
                              EP 92306844
                                               Α
                                                   19920721
                                                             199312
AU 9220457
               Α
                   19930204
                              AU 9220457
                                               Α
                                                   19920728
                                                             199315
                   19930130
                              CA 2074772
CA 2074772
               Α
                                                   19920729
                                                             199335
                   19930803
                              JP 92202229
JP 5192193
               Α
                                                   19920727
                                                             199503
                    19941206
                              US 92919434
US 5370990
               Α
                    19950105
                              AU 9220457
                                                   19920721
                                                             199508
AU 655646
               В
                                                   19920727
                                                             199628
EP 526150
               В1
                   19960612
                              EP 92306844
                                                             199634
                                                   19920727
DE 69211439
               E
                    19960718
                              DE 611439
                                                   19920727
                              EP 92306844
                              EP 92306844
                                                   19920727
                                                             199639
ES 2088549
               T3
                   19960816
                                                             199746
IE 75365
               В
                    19970827
                              IE 922455
                                                   19920728
                                                   19920728
                                                             199836
CA 2074772
               C
                    19980623
                              CA 2074772
                                                             199930
JP 11127895
                    19990518
                              JP 92202229
                                                   19920729
               Α
                                                   19920729
                              JP 98248199
                              JP 92202229
                                                   19920729
                                                             200024
                   20000417
JP 3034698
               B2
                                                             200040
                              JP 92202229
                                                   19920729
JP 3068061
               B2
                   20000724
                                                   19920729
                              JP 98248199
Priority Applications (No Type Date): GB 9116315 A 19910729
Cited Patents: EP 291060; EP 309882
Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg
                          Main IPC
                                      Filing Notes
EP 526150
              A1 E 15 C120-001/00
   Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU NL PT
AU 9220457
                        C12Q-001/37
CA 2074772
                        C12N-009/06
              Α
JP 5192193
              Α
                     10 C12Q-001/37
US 5370990
                     9 C120-001/00
              Α
                                      Previous Publ. patent AU 9220457
AU 655646
                        C120-001/37
EP 526150
              B1 E 15 C12Q-001/00
   Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU NL PT
   SE
                                      Based on patent EP 526150
DE 69211439
                        C120-001/00
              Ε
                                      Based on patent EP 526150
ES 2088549
              T3
                        C12Q-001/00
IE 75365
              В
                        C12N-001/28
CA 2074772
              C
                        C12N-009/06
                                      Div ex application JP 92202229
                      9 C12Q-001/37
JP 11127895
              Α
                     10 C120-001/37
                                      Previous Publ. patent JP 5192193
JP 3034698
              B<sub>2</sub>
                                      Div ex application JP 92202229
JP 3068061
              B2
                     9 C12Q-001/37
```

Abstract (Basic): EP 526150 A

Method for determining glycated protein (A) in a sample comprises

Previous Publ. patent JP 11127895

treating the sample with a protease and a keto-amine oxidase. measuring the reaction prod..

Also claimed are:- (1) a keto-amine oxidase, catalysing the oxidn. of C1 of a sugar moiety of a glycated protein, with consequent hydrolytic disruption of an amine bond to release a sugar ozone and hydrogen peroxide from an aminoacid; (2) prodn. of the oxidas using a model substrate, e.g. BADF as inducer and/or screen; and (3) a kit for the determn. method comprising a protease and keto-amine oxidase.

Pref. the keto-amine oxidase is obtd. from the bacterial klebsiella or Corynebacterium sp., the fungal genero Fusarium or Acremonium or the yeast genes Debangomyces, esp. D. vanrijiae var. vanrijiae. The protease is proteinase K, pionase E, ananain, thermolysin, subtilisin or bovine pancreatic protease. The protease treatment is performed in the presence of a detergent, prf. SDS, 35'', or 'Turean 20''. The reaction prod. is hydrogen peroxide, measured using the Trinder reaction.

USE/ADVANTAGE - Glycated proteins, e.g. fructosamines, can be accurately determined in blood serum using this assay method.

Title Terms: DETERMINE: PROTEIN; FRUCTOSAMINE; BLOOD; SERUM; PROTEASE; PROTEINASE; PRONASE; BACTERIA; FUNGUS; YEAST; KETO; AMINE; OXIDASE

Index Terms/Additional Words: NON-ENZYMATIC; GLYCOSYLATION

Derwent Class: BO4: D16

International Patent Class (Main): C12N-001/28; C12N-009/06; C12Q-001/00;

C120 - 001/37

International Patent Class (Additional): C12N-001/16; C12N-001/20; C12N-001/37; C12N-009/50; C12Q-001/26; C12Q-001/28; C12R-001/75; C12R-001/77; C12R-001/85; G01N-033/00; C12Q-001/00; C12R-001-15;

 ${\tt C12R-001-22:\ C12R-001-75:\ C12R-001-77:\ C12R-001-85:\ C12N-009/06:}$ 

C12R-001-645 File Segment: CPI

Derwent WPI (Dialog® File 352): (c) 2005 Thomson Derwent. All rights reserved.



Format Free

© 2005 Dialog, a Thomson business

# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平5-192193

(43)公開日 平成5年(1993)8月3日

(51)Int.Cl. 5		識別配号	庁内整理番号	F I			技術表示箇所
C 1 2 Q	1/37		6807-4B				
C12N	9/06	Z	7823-4B				
C 1 2 Q	1/26		6807-4B				
// (C12N	9/06						
C 1 2 R	1: 645)						
				審查請求	未請求	請求項の数13(全 10 頁)	最終頁に続く

(21)出願番号

特願平4-202229

(22)出願日

平成 4年(1992) 7月29日

(31)優先権主張番号 9116315

(32)優先日

1991年7月29日

(33)優先権主張国

イギリス(GB)

(71)出願人 591256000

ジェンザイム・リミテッド

GENZYME LIMITED

イギリス、イングランド、シービー9・8 ピーユー、サフォーク、ヘイパーヒル、ホ

ランズ・ロード37番

(72)発明者 ジュリー・エム・スタニフォード

イギリス、イングランド、エムイー14・5 エスエイチ、ケント、メイドストーン、グ ローブ・グリーン、ハーベスターズ・ウェ

イ35番

(74)代理人 弁理士 青山 葆 (外1名)

最終頁に続く

### (54) 【発明の名称 】 非酵素的グリコシル化タンパク質の検定法

### (57)【要約】

【目的】 新規フルクトサミン検定法ならびにその試薬 を提供する。

【構成】 フルクトサミン中に存在するケトアミン構造 を特異的に認識し、この構造の酸化反応を触媒する新規 酵素ケトアミンオキシダーゼを種々の微生物から単離し た。あらかじめプロテアーゼ処理したフクルトサミンを この酵素の存在下で酸素酸化し、その生成物であるグル コソンもしくは過酸化水素を測定することによって、特 異的にフルクトサミンを定量できることを明らかにし た。

【効果】 本検定法は従来法に比べて精度が高く、操作 が容易であり、自動化に適している。

## 【特許請求の範囲】

【請求項1】 試料をプロテアーゼで処理し、そのプロテアーゼ処理試料をケトアミンオキシダーゼで処理し、その反応生成物を測定することを特徴とする、試料中の非酵素的グリコシル化タンパク質の測定法。

【請求項2】 ケトアミンオキシダーゼが細菌群クレブシエラまたはコリネバクテリウム、真菌属フサリウムまたはアクレモニウム、あるいは酵母属デブリオマイセスから入手可能である請求項1の測定法。

【請求項3】 ケトアミンオキシダーゼがデバリオマイ 10 セス・バンリジアエ変種バンリジアエから入手可能である請求項2の測定法。

【請求項4】 プロテアーゼがプロテイナーゼK、プロナーゼE、アナナイン、サーモリシン、ズブチリシンおよびウシが臓プロテアーゼ類から選択される請求項1から請求項3までのいずれかの測定法。

【請求項5】 プロテアーゼ処理を界面活性剤の存在下で実施する請求項1から請求項4までのいずれかの測定法。

【請求項6】 界面活性剤がSDS、"Brij 35" また 20は "Tween 20" である請求項5の測定法。

【請求項7】 反応生成物がトリンダー反応を用いて測定される過酸化水素である請求項1から請求項6までの測定法。

【請求項8】 プロテアーゼおよびケトアミンオキシダーゼを含有することを特徴とする、試料中の非酵素的グリコシル化タンパク質測定用キット。

【請求項9】 非酵素的グリコシル化タンパク質の糖部分の1位の炭素原子の酸化反応を触媒し、その結果としてアミン結合の加水分解的破壊によるアミノ酸からの糖 30オソンおよび過酸化水素の放出をもたらすことを特徴とするケトアミンオキシダーゼ。

【請求項10】 細菌群クレブシエラまたはコリネバクテリウム、真菌属フサリウムまたはアクレモニウム、あるいは酵母属デブリオマイセスから入手可能である請求項9のケトアミンオキシダーゼ。

【請求項11】 デブリオマイセス・バンリジアエ変種 バンリジアエから入手可能である請求項10のケトアミ ンオキシダーゼ。

【請求項12】 モデル基質を誘導物質および/または 40 選択物質として使用することを特徴とする請求項9から 請求項11までのいずれかのケトアミンオキシダーゼの 牛産法。

【請求項13】 モデル基質がブチルアミノデオキシフルクトースである請求項12の生産法。

### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は検定法に関し、より具体的には生物学的材料中のフルクトサミン類または他の非酵素的グリコシル化タンパク質(glycated protein:本

用語はグリケーションを受けたタンパク質を意味する) の測定法に関する。

#### [0002]

【従来の技術とその課題】フルクトサミン類は、例えば 血清などの生物学的材料中に存在する非酵素的グリコシ ル化タンパク質である。"グリケーション"は、還元糖 類(グルコースなど)とタンパク質(血清アルブミンなど) の縮合によるタンパク質の非酵素的なグリコシル化と定 義される(Roth, M., (1983), Clin. Chem., 29, 1991を参照の こと)。グルコースのアルブミンとの反応には、グルコ ース・カルボニル基に対する該タンパク質上の遊離アミ ノ基の求核攻撃が関与する。 これによって生じるシッフ 塩基は加水分解されてグルコースとタンパク質に戻るこ ともあり、またアマドリ転移(Hodge, J. E., (1955), Adv. C arbohydr. Chem., 10, 169-205を参照のこと)を受けてケト アミン構造を形成することもある。この一連の反応を添 付の図1に記載する。アマドリ化合物は溶液状態で、そ の直鎖状ケトアミン構造の数種の環状へミケタール立体 配座への平衡によって安定化される。主なグリコシル化 部位はリジン残基のε-アミノ基ならびにそのタンパク 質の末端アミノ酸のα-アミノ基である。 一旦ケトアミ ン構造が生成すれば、この安定なケトアミン構造はその タンパク質の寿命の間ずっとそのタンパク質に残存す

【0003】多くの疾患状態は、その身体の中間代謝物 の特異な成分の異常に高いか、もしくは異常に低いレベ ルによって特徴づけられる。健康集団におけるある成分 の正常な濃度範囲が知られている場合には、この成分の 異常レベルの検出が、疾患のもたらす代謝障害の有用な 指標を提供する。したがって臨床的診断試験の目的は、 血液、尿および髄液などの体液ならびに組織および他の 材料についての定性的および定量的な分析の実施を可能 にすることである。これらの試験から得られる情報は医 師にとって疾患の監視および治療に際して有用である。 この情報が有意義であるためには、実施される試験が信 頼でき正確でなければならない。一般に診断的検定法は その検定法の根拠として、分析物に特有のなんらかの化 学的特性を利用する。測定すべき分析物を含有する体液 または他の材料の試料を、一般に適切な処理の後、特定 の様式で分析物と相互作用して測定可能な信号をもたら すように設計された試薬と接触させる。したがって、化 学的検定法には分析物と測定可能な様式で反応し、その 試料中の他の成分とは反応しない試薬が含まれるであろ う。試薬と分析物との反応は、理想的には、他の物質が 同じ様式では反応しない程度に特異的でなければならな い。しかしこれは化学薬品に基づく検定法では稀なこと であり、妨害的な副反応がしばしば問題になる。

【0004】この問題は、酵素に基づく検定法を設計することによってしばしば克服され得る。酵素はまさにその本質ゆえに、その基質分子に対して高度に特異的であ

10

る。特異的な反応を行うために酵素はその基質の化学的 特性に依存するが、酵素はまず、結合が起こり得るよう に基質の物理的および化学的 "形状" を認識しなければ ならない。そうして初めて酵素反応が起こる。したがっ て酵素に基づく検定法では、通常、分析物に対して特異 的な酵素を含有する試薬を用いることによって分析物を 結合し、測定可能な様式で分析物を変換する。したがっ て酵素に基づく診断的検定法は化学薬品法と比較して特 異性という利点を提供し得る。

【0005】血中に存在するフルクトサミンのレベル は、血清中に溶解しているグルコースなどの糖類の濃度 によって決定される。フルクトサミン類は血清中で2~ 3週間の半減期を持つので、フルクトサミンの存在レベ ルは1~3週間の期間にわたる平均血液グルコースレベ ルを反映する。したがって、このパラメーターの測定は 真性糖尿病における血糖制御を監視する有用な手段であ る。

【0006】現在、血清フルクトサミン類のレベルを測 定するために数種の非酵素的方法が確立されている。例 えばある方法は、アフィニティークロマトグラフィーに 20 よって非酵素的グリコシル化タンパク質をグリケーショ ンされていないタンパク質(unglycated protein)から分 離する操作を伴う(Diabetes, (1980), 29, 1044-1047を参 照のこと)。

【0007】固定化m-アミノフェニル-ホウ酸は、アル カリ性条件下でグリケーション化糖類(glycating sugar s)のシス-ジオール基と錯化する。未結合の物質を緩衝 液を用いる洗浄によって除去し、フルクトサミン類を高 濃度のソルビトールで溶出させる。次いで、溶出液中の フルクトサミンのレベルを280mにおける吸光度か、 もしくは化学的方法によって測定することができる。こ のような方法の欠点は、遊離のグルコースをまず試料か ら除去しなければならないこと、ならびに固定化m-ア ミノフェニルーホウ酸に結合する非酵素的グリコシル化 タンパク質の量がクロマトグラフィー条件に決定的に依 存するということである。したがってこれはこの方法の 精度を減少させるであろう。

【0008】もう1つの既知の方法はケトアミン結合の 酸加水分解反応の分解生成物の検出を伴う。非酵素的グ リコシル化タンパク質を高温下強酸(例えば6mol/1 H 40 C 1, 9 5℃)で処理すると非酵素的グリコシル化リジン 残基(グリケーションを受けたリジン残基)の加水分解が 起こり、特異的生成物: N-(2-フロイルメチル)-L-リ ジン「フロシン」が得られる。逆相カラムと254およ び280mの同時UV検出を用いるHPLCでフロシン を測定する(J. Clin. Chem. Clin. Biochem., (1981), 19, 81-87を参照のこと)。既知量の非酵素的グリコシル化リジ ン残基を含有するヒト血清アルブミンを較正に用いる。 しかしこの方法には時間がかかり、日常的な操作あるい は自動化には適さない。

【0009】フルクトサミンの酸加水分解反応は、弱酸 もしくは希酸での処理によって5-ヒドロキシメチルー2 -フルフルアルデヒドを得る別の方法でも用いられてい る。HPLC分離の後、この生成物を280mでの分光 光度測定法で測定することができる。しかし、より便利 な方法はこのフルフラール生成物と2-チオバルビツー ル酸との反応を含み、この反応により443mに最大吸 光度を有する誘導体が得られる(FEBS Lett., (1976), 71, 356-360を参照のこと)。この方法は専用の装置を用いて 部分的に自動化されている。しかしその結果の精度は、 試料中のタンパク質レベル、酸加水分解反応の条件およ びグルコースの除去を含むいくつかの要素に依存する。 【0010】最近上記の方法の多くに代わって用いられ るようになった別法は、アルカリ性溶液中のフルクトサ ミンの還元能に依存している。このような方法の1つ

は、ニトロブルー・テトラゾリウム(NBT)を含有する 炭酸塩緩衝液(pH10.35)~の血清試料の添加を伴 う。NBTがおそらくスーパーオキシドラジカル中間体 を経由して還元され、そのホルマザン生成物の吸光度を 550nmで測定する。この方法は血清中のほとんどの妨 害成分が最初の10分間に反応するという観測に頼って おり、それゆえに特異的な血清還元活性を10分と15 分の間に測定する。この方法は迅速であり、臨床的な診 断に用いるために種々の分析機で自動化されている。し かし非酵素的グリコシル化タンパク質に関するこの方法 の特異性は疑問視されており、非特異的成分が結果の干 **渉および誤解を招き得ることが示されている。さらにフ** クルトサミンレベルはその試料中のアルブミンのレベル による影響を受けるので、とりわけ低アルブミン血症の 場合に、結果を調節する必要があり得る。

【0011】本発明の目的は、例えば糖尿病制御の指標 として血清フルクトサミン・レベルを測定する方法であ って、現行の方法よりかなり有利な方法を提供すること にある。これを実行するためには、非酵素的グリコシル 化タンパク質を基質として使用し得る酵素を提供する必 要があった。

#### [0012]

【課題を解決するための手段】本発明は、試料中の非群 素的グリコシル化タンパク質の測定法であって、その試 料をプロテアーゼで処理し、プロテアーゼ処理したタン パク質をケトアミンオキシダーゼで処理し、この反応の 生成物を測定することからなることを特徴とする方法を 提供する。(このケトアミンオキシダーゼ類の特徴は、 その反応によって糖オソンおよび過酸化水素が生成し、-そのどちらかを試料中の非酵素的グリコシル化タンパク 質含量の指標として従来の手段で測定できるということ である。)

【0013】ケトアミンオキシダーゼが細菌群クレブシ エラまたはコリネバクテリウム、真菌属フサリウムまた 50 はアクレモニウム、あるいは酵母属デバリオマイセスか

ら入手可能なものであることが好ましく、ケトアミンオ キシダーゼがデバリオマイセス・バンリジアエ変種バン リジアエ(Debaryomyces vanrijiae var. vanrijiae)か ら入手可能なものであることがより好ましい。一般的に は、プロテイナーゼK、プロナーゼE、アナナイン(ana nain)、サーモリシン、ズブシリシンおよび牛膵臓プロ テアーゼ類から選択されるプロテアーゼを用いて、プロ テアーゼ予備処理を行う。このプロテアーゼ処理を適切 な界面活性剤、具体的にはSDS、"ブリッグ(Brig)3 5"および"トウィーン20″、の存在下で行うことが 好ましい。通常は、含まれている過酸化水素を測定する 方がオソンを測定するより便利であり、これは既知のト リンダー(Trinder)法によって容易に行うことができる。 【0014】さらに本発明は、試料中の非酵素的グリコ シル化タンパク質の測定用キットであって、プロテアー ゼおよびケトアミンオキシダーゼを含有することを特徴 とするキットをも提供する。

【0015】また本発明は、非酵素的グリコシル化タンパク質の糖部分の1位の炭素原子の酸化を触媒し、その結果としてアミン結合の加水分解的破壊によるアミノ酸 20からの糖オソンおよび過酸化水素の放出をもたらすことを特徴とするケトアミンオキシダーゼ、ならびにその生産法であって、モデル基質、好ましくはブチルアミノーデオキシーフルクトース(BADF)を誘導物質および/または選択手段として使用することからなる方法をも提供する。このような酵素の好ましい供給源は上述の通りである。

【0016】本発明はアマドリ型のケトアミン化合物に対して特異的なこのような酵素の使用を包含する。酵素に基づく本発明の方法はこのような化合物に対して高度 30な特異性を有する。本発明のさらなる利点は、使用する酵素がその反応の副生成物としてH<sub>2</sub>O<sub>2</sub>を放出するオキシダーゼであることにある。放出されたH<sub>2</sub>O<sub>2</sub>は容易に、好ましくは広く用いられているトリンダー法(Ann. Clin. Biochem., (1969), 6, 24-27を参照のこと)によって測定でき、とたがって現存の自動分析機で容易に自動化され得るフルクトサミン類の測定法を提供する。

【0017】望ましい酵素活性の選択は充分に確立されている微生物学的技術に基づいた。選択技術は規定培養培地の使用に依存し、この培地に何らかの必須原子(例えば窒素など)の単一供給源を指定された標的分子もしくは分析物として補足する。次に、この最小培養培地にある範囲の環境試料を接種する。これらの試料中に存在するであろう多くの微生物のうち、標的分析物を分解するに適した酵素を生産できるものだけが制限的栄養素を解離させて成長することができるであろう。次に、この培地で生育する微生物を単離し、必要な酵素活性を抽出することができる。

【0018】この方法は単純な標的分子あるいは低分子 量の標的分子での使用に特に適している。しかし標的分 50

子がフルクトサミンのように大きく複雑である場合には、この方法の信頼性はかなり低くなる。これは、大きい標的分子中には種々の手段で放出され得る複数の制限的原子が存在し得るからである。例えば、フルクトサミンを選択培地中で成長のための単一窒素源として用いた場合、多くの微生物がタンパク加水分解酵素を用いてこの分子から窒素を抽出する能力を有するであろう。フルクトサミン中の窒素分子の豊富さゆえに、成長をこのタンパク質のケトアミン部分の窒素に依存させるような選択圧は培地中の生物に加わらない。したがって、この分析物は選択培養培地中での使用には不適当である。

【0019】したがってこれらの制限ゆえに、選択培地の設計には異なる方法を用いた。本当の分析物であるフルクトサミンに特有のケトアミン結合に極めて類似しているが、そのケトアミン結合自体の中の窒素原子以外には窒素原子を含有しないモデル標的分子を設計した。培養培地中のこれらの分子からその窒素を遊離させるためには、適切な酵素がなんらかの様式でケトアミン結合を切断する必要があろう。したがって、この培地で成長したあらゆる生物は、その代謝構成の一部として、ケトアミン基を基質として使用できる酵素または酵素群を持っているはずである。一度単離すれば、より大きなフルクトサミン分子に対する作用能についてこれらの酵素をスクリーニングすることができる。

【0020】上述のように、フルクトサミン類のケトア ミン結合にはグルコースとアミノ酸リジンが関与してい る。この分析物の最も単純なモデル化合物は非酵素的グ リコシル化リジン、即ちフルクトシルリジンであろう。 しかしリジンは2つの窒素含有アミノ基を有しているの で、フルクトシルリジンは選択培地中の単一窒素源とし てはフルクトサミンと類似の欠点を持つであろう。つま り、必ずしも標的ケトアミン結合が破壊されなくても、 窒素がこの分子から放出され得るのである。 そこで、 こ れに緊密に関連し、窒素原子を1つしか有さない分子フ ルクトシルバリン(添付の図2を参照のこと)をモデル基 質として調製した。フルクトシルバリンを既知の方法で 調製した(Keilら, Acta. Chem. Scand., (1985), B39, 191-19 3)。このモデル・ケトアミン化合物を、ケトアミン代謝 活性に関する環境選択における窒素源として使用した。 この方法を用いて、フルクトシルバリンを分解し得るい くつかの微生物を単離した。

【0021】フルクトシルバリン中のアミノ酸のサイズが小さいことの欠点は、このアミノ酸の遊離カルボキシル基が糖とアミノ酸の間のケトアミン結合に極めて近接していることである。このカルボキシル基質はフルクトシルバリン・ケトアミン結合における酸-塩基触媒反応を促進することによってケトアミン結合の切断を容易にし得る。これは標的であるフルクトサミン中では起こらないことであるから、ケトアミン結合に反応性基が接近しない第2のモデル基質を設計した。この第2のモデル

3,

であるBADFも既知の方法で調製した(Micheelおよび Hogemann, Chem. Ber., (1960), 93, 238)。このモデル基質を添付の図2に記載する。BADFを最小培地中の単一窒素源として用いることによってさらに微生物選択を行い、ケトアミン結合を酸化し得るいくつかの単離物を発見した。異なる特徴を有する目的のケトアミンオキシダーゼ酵素のいくつかを、上記の選択によって得た微生物単離物から抽出した。

【0022】これらの新規ケトアミンオキシダーゼが触媒する反応を添付の図3に示す。このような酵素は糖部 10分の1位の炭素原子の酸化を触媒し、その結果としてアミン結合の加水分解的破壊が起こることにより、そのアミノ酸から糖オソンが放出される。この酸化反応では酸素が電子受容体として作用し、過酸化水素が副生成物として生成する。

【0023】本発明のケトアミンオキシダーゼ酵素の好ましい供給原は、細菌群クレブシエラまたはコリネバクテリウム、真菌属フサリウムまたはアクレモニウム、および酵母属デバリオマイセスである。デバリオマイセス・バンリジアエ変種バンリジアエから得られるこのよう20なケトアミンオキシダーゼを用いた場合、本発明に従って特に良い結果を得ることができる。

【0024】デバリオマイセス・バンリジア工変種バンリジアエは一段階麦芽エキスプロス培地中で培養できる。ケトアミンオキシダーゼの生産は、フルクトシルバリンまたはBADFなどのケトアミンモデル化合物を誘導物質として培地中に含有させることにより特に促進される。この生物は例えば5~9のpH範囲で15~40℃で培養することができる。生育にとって好ましい条件は一般に22~28℃およびpH6.0~8.0である。この生物の生育および該酵素の生産には一般に1~6日を要する。

【0025】あるいは、このような酵素の生産は2段階工程でも起きる。高バイオマスを得るために、生物をトリプトン-大豆培地などの栄養豊富な培地に接種することができる。最大バイオマスに達したら(一般に1~3日間)、細胞を遠心分離によって収集し、誘導物質としてある量のケトアミンモデル化合物を含有する最小塩類培地に入れることができる。誘導させるためにこの培地中で細胞をインキュベートすることができ、この工程に40は2~24時間を要するであろう。

【0026】現在好ましい1態様として、非酵素的グリコシル化タンパク質を検出するための本発明の方法は、血清中のフルクトサミンなどの検定すべき非酵素的グリコシル化タンパク質試料をプロテアーゼ類(例:プロテイナーゼK、プロナーゼE、アナナイン、サーモリシン、ズブシリシンおよびウシ酸酸プロテアーゼ類)を含有するタンパク加水分解試薬で予備処理することを含む。この予備消化は、ラウリル硫酸ナトリウム(SDS)、"Brij35"または"Tween20"などの界面活性

剤の存在下で実行し得る。次いで、予備処理した試料を 細菌群クレブシエラまたはコリネバクテリウム、真菌属 フサリウムまたはアクレモニウム、あるいは酵母属デバ リオマイセスから選択されるケトアミンオキシダーゼ調 製物と接触させることができる。

【0027】この方法によってフルクトサミン中の非群素的グリコシル化リジン基がそのタンパク質から放出され、次いで、この分子がグルコソンの放出を伴って切断され得る。ケトアミンオキシダーゼによる非群素的グリコシル化アミノ酸酸化の特徴は、この酵素による過酸化水素の化学量論的生成である。このように生成した過酸化水素を酵素的に測定することができる。1つの選択技は、ケトアミンオキシダーゼの調製物に、あらかじめ決定した量の西洋ワサビペルオキシダーゼおよびこの酵素に適した色素原基質群(例えば4-アミノフェナゾンおよびN-エチル-N-(2-ヒドロキシ-3-スルホプロピル)-m-トルイジン(TOOS))を含有させることである。この場合には、ペルオキシダーゼによる色素原基質群の酸化に、ケトアミンオキシダーゼの作用によって生成した過酸化水素が用いられる。

【0028】この反応はその検定混合物中に発色をもたらし、適切な波長で検定混合物の吸光度の変化を測定することによってこれを検出することができる。したがって、変換された非酵素的グリコシル化タンパク質の量を化学量論的な同値で計算することができる。ジフェニルアミンなどのアルドース試薬を用いてグルコソンを決定することもできる。

【0029】本発明は、2つの試薬または試薬群からな る、非酵素的グリコシル化タンパク質またはフルクトサ ミンを測定するための診断用キットを提供する。1つの 試薬群は、1または複数のプロテアーゼ、および試料の 予備処理で使用する界面活性剤を含有する。他方の試薬 群は、予備処理中に生成した非酵素的グリコシル化アミ ノ酸を酸化する本発明のケトアミンオキシダーゼ、なら びにトリンダー試薬類(例:ペルオキシダーゼ、色信号 を形成させるために使用するフェノール性またはアニリ ン性共役剤および4-アミノフェナゾン)を含む検定成分 を含有する。典型的には、検定すべき試料の一部を適切 な体積の検定試薬に加える。この検定混合物を10~6 0℃、より好ましくは30~50℃の温度で、5~9. 5、より好ましくは6~8のpHで適切な時間、通常は 2~20分間インキュベートすることができる。酸化速 度を速度法または終点法で測定することができる。

【0030】本発明は新しいフクルトサミン検定法を提供する。この方法はフルクトサミン中に存在する型のケトアミン結合に対して特異的な新しい酵素に基づくので、現行のフルクトサミン検定法より優れている。この特異性ゆえに、本発明の検定法は一般に、おそらく血液試料中に存在する他の物質によるのであろう妨害に対して現行の方法より感受性が低い。本法を現存する自動分

10

析機での使用に適合させることは容易であろう。

【0031】以下の実施例によって本発明がより明確になるであろう。

【0032】 【実施例】

## 実施例1

フサリウム・オキシスポラム(IMI353456)を、 次に示す成分からなる培地 100mlを含有する500m ]エルレンマイヤーフラスコに接種した [培地組成;グ  $J \neq D - \nu (1 \text{ Og} / 1)$ ,  $Na_2 H PO_4 \cdot 2 H_2 O (1 \text{ 4g} 10)$ /1), KC1(0.5g/1), Mg SO<sub>4</sub>(0.5g/1), CaCl<sub>2</sub>(0.02g/1)およびフルクトシルバリン(2 g/1)]。この振盪フラスコ培養を楕円浸透機上30℃ で4日間インキュベートした。この期間の後、3500 rpm15分間の遠心分離によって細胞を収集した。この 細胞を0.1M リン酸緩衝液(pH8.0)で洗浄し、前と 同様に再度遠心分離した。次に、得られた細胞ペレット をO. 1M リン酸緩衝液(pH8.0)に懸濁することによ って、その体積を最初の収集体積の20%とした。目的 の酵素はこの生物の細胞内に存在するので、この細胞懸 20 濁液の各20mlをそれぞれ15分間超音波処理すること により、この酵素を溶液中に放出させた。次に超音波処 理物を3500rpmで30分間遠心分離することによ り、細胞デブリス(残骸)を除去した。得られた酵素溶液 をO. 1M リン酸緩衝液(pH8.0)31(2回交換)に対 して4℃で20時間透析した。

【0033】この調製物の活性をモデル基質BADFを 用いて検定した。検定混合物を以下のように調製した: 200 μ1 酵素調製物

40 μl 西洋ワサビペルオキシダーゼ(1.45 mg/ml) 30

60μ1 フェノール(5.5mg/ml)

60 µ1 4-アミノフェナゾン(2mg/ml)

420μ1 0.1M リン酸緩衝液(pH7.9)。

【0034】この混合物を1mlキュベット中37℃で予備インキュベートし、吸光度の変化を505nmで追跡することによって対照速度(対照系の速度)を測定した。次に $120\mu1$ のBADF(3mg/ml)をこのキュベットに加え、ケトアミンオキシダーゼ活性を測定した。(活性1単位を、37℃で1分間に $1\mu$ molのBADFの酸化をもたらす酵素量と定義する。)この方法によって、この調製物のケトアミンオキシダーゼ活性が30U/1であることがわかった。

#### 【0035】実施例2

トリプトン-大豆培地 5 0mlを含有する 2 5 0ml振盪フラスコにアクレモニウム種 (IMI 3 5 3 4 3 7)の培養から得た細胞を接種した。この振盪フラスコを楕円浸透機上3 0℃で2 4 時間インキュベートした。次にこの培養の 1 5mlを滅菌トリプトン-大豆培地 1.51を含有する 2 1 撹拌発酵器に無菌条件下で接種した。この発酵器に滅菌フィルターを通してBADF溶液 3 5 0 mg/1 50 でき含有する画分を集めることによって、 0.8 U/ml

を加えた。この培地を1000rpmで撹拌し、培養を通して11/分の空気を散布した。発酵の間、温度を28℃に維持した。

【0036】96時間後、培養ブロスの470mでの吸光度が12~15光学密度単位に達し、発酵器の内容物を7000rpm15分間の遠心分離により収集した。得られた細胞ペレットを0.1Mリン酸緩衝液(pH8.0)で洗浄した後、同緩衝液250mに再懸濁した。25分間の超音波処理によって細胞を溶解し、細胞デブリスを7000rpm20分間の遠心分離によって除去した。その上清酵素溶液を上記のリン酸緩衝液(51x2)に対して透析した。実施例1に記述した検定法を用いることによって、この調製物が10U/1のケトアミンオキシダーゼを含有することがわかった。

## 【0037】実施例3

表芽エキスプロス 50mlを含有する250ml振盪フラスコにデカリオマイセス・バンリジア工変種バンリジアエ(NCYC2386)の培養から得た細胞を接種した。この振盪フラスコを滅菌麦芽エキスプロス 1.51の入った撹拌発酵器に滅菌条件下で接種した。誘導物質としてBADF 0.5g/1をこの発酵器に滅菌フィルターを通して加えた。この培地を1000rpmで撹拌し、培養を通して11/分の空気を散布した。この発酵の間、温度を28℃に維持し、pHを6.0に制御した。

【0038】24時間後、遠心分離によって細胞を収集し、50ml リン酸緩衝液(pH7.5)でその細胞を洗浄し、次いで遠心分離することによって再度集めた。その細胞ペレットを体積が250mlになるように同緩衝液に再懸濁し、そのスラリー(泥状物)を超音波処理することにより細胞を溶解した。

【0039】凝集剤 "マグナフロック(Magnafloc) LT 31"(0.1%)をこの懸濁液に加え、細胞デブリスを遠 心分離によって除去した。 固形硫酸アンモニウムを40 %飽和になるように添加することによって、この溶液の 硫酸アンモニウム前方分画を行った。これによって生成 した沈澱を遠心分離で除去して捨てた。硫酸アンモニウ ム濃度を65%飽和に上げることによって後方分画を行 い、その沈澱を回収した。この沈澱を20mM ピペラジ ン緩衝液(p H 5.5) 5 Omlに再懸濁し、この溶液をア ミコンセントリプレップ30モジュールで、0.1mM E DTA、0.1mM PMSFおよび0.2mM ベンズアミジ ンを含有する同緩衝液に対してダイアフィルトレーショ ンした。ダイアフィルトレーションの後、この溶液を3 000rpmで20分間遠心分離することによって沈澱を 除去した。その上清の6mlを、あらかじめ20mM ピペ ラジン(pH5.5)緩衝液で平衡化しておいたファルマ シアMono S HR5/5カラムに充填し、非勾配系溶 出液15カラム体積によってケトアミンオキシダーゼ酵 素をこのカラムから溶出させた。ケトアミンオキシダー

# 【図1】

1ーアミノー1ーデオキシグルコース (不安定シッフ塩基)

アマドリ転移

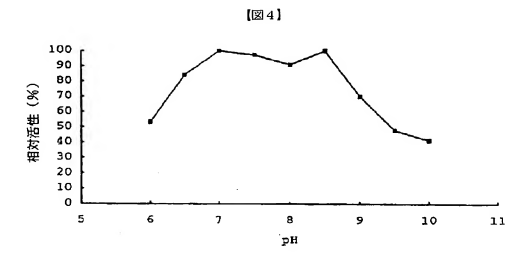
HC=NH-(タンパク質) C=O HOCH HCOH HCOH CH<sub>2</sub>OH

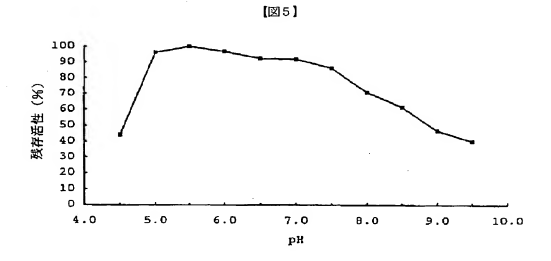
フルクトサミン

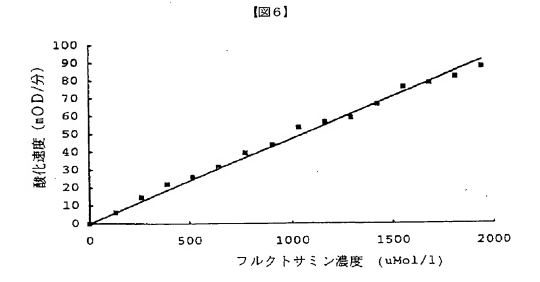
# 【図2】

```
COOH
CH2NHCHCH(CH3)2
C=0
HOCH
HCOH
HCOH
HCOH
CH2OH
```

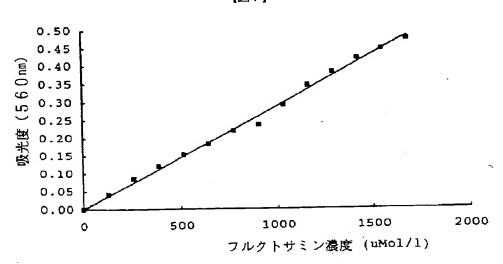
QH₂NH(CH₂)₃CH₃ Q=O HOCH ブチルアミノデオキシフルクトース HCOH (BADF) HCOH CH₂OH











## フロントページの続き

(51) Int. Cl. <sup>5</sup>

識別記号 广内整理番号

FΙ

技術表示箇所

(C12N 9/06 C12R 1:77)

(72) 発明者 ジョン・エイ・パワー イギリス、イングランド、ティエヌ15・0 ディジー、ケント、セブンオークス、シー ル、チャイルズブリッジ・ウェイ、"アイ ビー・バンク" (番地の表示なし) (72) 発明者 ジョン・エイ・ラブレディ イギリス、イングランド、エムイー14・4 エイアール、ケント、メイドストーン、ベ アーステッド、ミン・クレセント24番